PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

05-070773

(43) Date of publication of application: 23.03.1993

(51)Int.CI.

CO9K 11/06

CO9K 11/00 H05B 33/14

(21)Application number: 03-233189

(71)Applicant: PIONEER ELECTRON CORP

NIPPON KAYAKU CO LTD

(22)Date of filing:

12.09.1991

(72)Inventor: WAKIMOTO TAKEO

MURAYAMA TATSUFUMI

NAKADA HITOSHI **NOMURA MASAHARU**

SATO GIICHI

(54) ORGANIC ELECTROLUMINESCENT ELEMENT

(57)Abstract:

PURPOSE: To improve the luminous intensity, luminous efficiency, color purity, etc., by incorporating a specified compound into the luminescent layer of an organic EL element made by laminating an anode, a hole transfer layer, a luminescent layer comprising a quinoline derivative, and a cathode in order.

CONSTITUTION: An anode, a hole transfer layer comprising an organic compound, a luminescent layer comprising a quinoline derivative, and a cathode are laminated in order to produce an organic electroluminescent element (organic EL element), wherein a quinacridone compound of formula I (e.g. 3,4,10,11- tetrachloroguinacridone) or a guinazoline compound of formula II is incorporated as the guest substance into the luminescent layer. In the formulas I and II, the ring A represents a group of formula III, IV or V (wherein the ring B represents a group of formula III or IV): R1 to R4 are each H, halogen, alkyl or alkoxy, or either R1 and R2 or R3 and R4 may be combined together to form, e.g. a benzene ring.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

13.11.1997

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or

application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

2974835

[Date of registration]

03.09.1999

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出組公開各号

特開平5-70773

(43)公開日 平成5年(1993)3月23日

(51)Int.CL5		識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
C09K	11/06	Z	6917-4H		
	11/00	Œ	6917—4H		
H 0 5 B	33/14		8815-3K		•

審査請求 未請求 請求項の数3(全 17 頁)

特 與平3-233189	(71)出原人	000005016
		パイオニア株式会社
平成3年(1991)9月12日		泉京都目馬区目黒1丁目4巻1号
	(71)出願人	000004086
,		日本化薬株式会社
		東京都千代田区昌士見1丁目11番2号
	(72) 発明者	- 路本 健夫
		埼玉県鶴ヶ島市富士見6丁目1番1号 パ
		イオニア株式会社総合研究所内
	(72) 発明者	村山 竜史
	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	埼玉県鶴ヶ島市富士見 6 丁目 1 番 1 号 パ
		イオニア株式会社総合研究所内
	(74)代題人	弁理士 藤村 元彦
	(- / I Was (最終頁に続く
		平成 3 年(1991) 9 月12日 (71)出源人 (72)発明者 (72)発明者

(54)【発明の名称】 有機エレクトロルミネツセンス素子

(57)【要約】

【目的】 高輝度にて発光させることができる有機EL 素子を提供する。

【構成】 陽極2、有機化合物からなる正孔輸送層4、*

* 有機化合物からなる発光層 3 及び陰極 1 が順に積暑さ

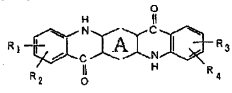
れ、発光層がキノリン誘導体からなる有機発光素子であって、発光層は下式のキナクリドン化合物又はキナゾリン化合物を含むことを特徴とする。

特開平5-70773

【特許請求の範囲】

【請求項1】 陽極、有機化合物からなる正孔輸送層、 有機化合物からなる発光層及び陰極が順に積層され、前 記発光層がキノリン誘導体からなる有機エレクトロルミ ネッセンス素子であって、前記発光層は下記化学式1で 示される標準のキナクリドン化合物又は下記化学式2で 示される構造のキナゾリン化合物

[(t1]



を表わし、繰B [943]

は、

[94]

を表わし、Ri~R。は互いに独立して水素原子。ハロゲ ン原子、アルキル基若しくはアルコキシ基、又はR、と R。若しくはR。とR。が互いに結合したペンゼン環若し くは

[95]

を表わし、R。はアルキル基を表わず、但し、前記化学 式1において、前記環Aが、

[94]

のとき、(同時にR,~R,が水素原子)、(同時に R1, R,が水素原子でR2, R.がメチル基)及び(同時 * [化2]

$$R_1 + A + C + R_3$$

$$R_2 = 0$$

{式中、躁A

[9-1]

10

は、

[92]

を除く】を含むことを特徴とする有機エレクトロルミネ ッセンス案子。

【請求項2】 前記キノリン誘導体は8-ヒドロキシキ ノリンのアルミニウム錯体であることを特徴とする請求 項1記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項3】 前記陰極及び前記発光層間に有機電子輸 送暑が配されたことを特徴とする請求項1記載の有機エ レクトロルミネッセンス素子。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】本発明は、電流の注入によって発光する物 質のエレクトロルミネッセンスを利用して、かかる物質 を層状に形成した発光層を備えた発光素子に関し、特に 発光層が有機化合物を発光体として構成される有機エレ クトロルミネッセンス素子(以下、有機EL素子とい う) に関する。

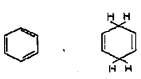
【背景技術】との種の有機EL素子として、図1に示す ように、金属陰髄1と透明陽極2との間に、それぞれ有 機化合物からなり互いに積層された蛍光体薄膜3 すなわ ち発光層及び正孔輸送層4が配された2層構造のもの 40 や、図2に示すように、金属陰極1と透明陽極2との間 に互いに積層された有機化合物からなる電子輸送層5. 発光層3及び正孔輸送層4が配された3層構造のものが 知られている。ここで、正孔輸送層4は陽極から正孔を 注入させ易くする機能と電子をブロックする機能とを有 し、電子輸送層5は陰極から電子を注入させ易くする機 能を有している。これら有機EL煮子において、透明院 極2の外側にはガラス基板6が配されており、金属陰極 1から注入された電子と透明陽極2から発光層3へ注入 された正孔との再結合によって励起子が生じ、この励起 にR1, R1が水素原子でR2, R2が塩素原子)の組合セ 50 子が放射失活する過程で光を放ち、との光が透明陽極2

及びガラス基板6を介して外部に放出される(特開昭5 9-194393号公銀参照)。さらに、特闘昭63-264692号公銀に関示されているように、2層構造 であって発光層を有機質ホスト物質と蛍光性ゲスト物質 とから形成し安定な発光をなす有機日し素子も開発され ている。しかしながら、上述した構成の従来の有機化合 物の有機EL素子において、一般に低電圧で発光をなす けれども、更に高輝度で発光する有機EL素子が望まれ ている。

【発明の目的】本発明は、高輝度にて発光させることが 19 できる有機EL素子を提供することを目的とする。

【発明の構成】本発明による有機EL素子は、陽極、有 機化合物からなる正孔輸送層、有機化合物からなる発光 層及び陰極が順に満層され、前記発光層がキノリン誘導 体からなる有機エレクトロルミネッセンス素子であっ て、前記発光層は下記化学式1で示される構造のキナク リドン化合物又は下記化学式2で示される構造のキナゾ リン化合物

[{t l]



を表わし、環B [943]

は. [94]

を表わし、Ri~Riは互いに独立して水素原子、ハロゲ ン原子、アルキル基若しくはアルコキシ基、又はR、と R.若しくはR.とR.が互いに結合したペンゼン環若し くは

[9.5]

を表わし、R,はアルキル基を表わず、但し、前記化学 式1において、前記環Aが、

[94]

[化2]

(式中、羅A [外1]

は、

*

[92]

30 のとき、(同時にR,~R,が水素原子)、(同時に R., R.が水素原子でR., R.がメチル基)及び(同時 にR1, R1が水素原子でR2, R2が塩素原子)の組合せ を除く)を含むことを特徴とする。

【実施例】以下に本発明を図を参照しつつ説明する。本 発明の有機Eし素子は、図1及び2に示した構造の有機 EL素子と同様であって、図1に示すように、一対の金 属陰極!と透明陽極2との間に発光層3及び正孔輸送層 4を薄膜として積層、成膜したもの。または、図2に示 すように、一対の金属陰極1と透明陽極2との間に電子 40 輸送層5、発光層3及び正孔輸送層4を成膜した構造で も良い。いずれの場合でも、電極1、2について一方が 透明であればよい。例えば陰極1には、アルミニウム、 マグネシウム、インジウム、銀又は各々の台金等の仕事 関数が小さな金属からなり厚さが約 100~5000 A程度の ものが用い得る。また、例えば陽極2には、インジウム すず酸化物(以下、1TOという)等の仕事関数の大き な準電性材料からなり厚さが1050~3009A程度で、又は 金で厚さが 800~1500A程度のものが用い得る。なお、 金を電極材料として用いた場合には、電極は半透明の状

50 底となる。発光層3のホスト物質であるキノリン誘導体

(4)

19

特開平5-70773

としては、8-ヒドロキシキノリンのアルミニウム錯体 すなわちA!オキシンキレート(以下、Alg,とい う)と呼ばれる下記化学式3、

[化3]

のトリス(8-キノリノール)アルミニウムを用いることが好ましく。この他に、例えばビス(8-キノリノール)マグネシウム、ビス(ベンゾ(f}-8-キノリノール)亜鉛、ビス(2-メチル-8-キノリノール)アルミニウムオキサイド、トリス(8-キノリノール)インジウム、トリス(5-メチル-8-キノリノール)アルミニウム、8-キノリノールリチウム、トリス(5- 20 クロロ-8-キノリノール)ガリウム、ビス(5-クロロ-8-キノリノール)カルシウム、および、ボリ [亜鉛(Ii)-ビス(8-ヒドロキシ-5-キノリニル)メタン]を用い得る。また、発光層3のゲスト物質は、下記化学式4で示される3,4,10,11-チトラクロロキナクリドン化合物。

[(t4]

下記化学式5で示される1,4,8,11-テトラクロロキナク リドン化合物。

[(£5]

下記化学式6で示される2,4,9,11-テトラクロロキナクリドン化合物。

[ik6]

下記化学式7で示される2,3,9、10-テトラクロロキナクリドン化合物。

[化7]

6

下記化学式8で示される1,3,8,10-テトラクロロキナク リドン化合物。及び

[化8]

下記化学式 9 で示される1,2,8,9-テトラクロロキナクリドン化合物、

[(£9]

が用いられる。他のキナクリドンハライドとして、1,4、8,11-又は2,4,9,11-又は1,3,8,10-テトラプロモキナクリドン化合物。1,4,8,11-又は2,4,9,11-テトラフルオロキナクリドン化合物、2,4,9,11-テトラヨードキナクリドン化合物が用いられる。また、下記化学式10で示される2,8,9,11-テトラプロモキナクリドン化合物も用いられる。

36 【化10】

さらに、ゲスト物質として用いられる他のキナクリドン 化合物には、1,4,8,11-又は2,4,9,11-又は1,3,8,10-又 は1,2,8,9-テトラメチルキナクリドン化台物がある。ま た。下記化学式11で示される1,8-ジクロロ-4,11-ジメ チルキナクリドン化台物も用いられる。

[(t11]

さらに、2,9-ジメチル-3,10-ジクロロキナクリドン化合 50 物、3,10-ジクロロ-4,11-ジメチルキナクリドン化合 物、1,8-ジメチル-3,10-ジクロロキナクリドン化合物、2,9-ジクロロ-4,11-ジメチルキナクリドン化合物、及び2,9-ジメチル-4,11-ジクロロキナクリドン化合物も用いられる。また、下記化学式12で示される2,9-ジメチル-4,11-ジェトキシキナクリドン化合物も用いられる。

[化12]

2,9-ジェトキシ-4,11-ジメチルキナクリドン化合物及び2,4,9,11-テトラメトキシキナクリドン化合物も用いられる。また、上記すべてのキナクリドン化合物においては、これらの6,13-ジヒドロ誘導体も用いられ、例えば、上記化学式11のものであれば下記化学式13で示される2,9-ジメチル-4,11-ジェトキシ-6,13-ジヒドロキナクリドン化合物が用いられる。

[化13]

さらにまた、発光層3のゲスト物質は、下記化学式14米

* で示されるキナクリドン化合物の3,4,19,11-ジベンゾ 体。

【化14】

下記化学式 15 で示される1,2,8,9-ジベンゾ体。 【化 15】

及び、下記化学式 1 6 で示される 2,3,9,10-ジベンゾ 体

[1616]

が用いられる。また、下記化学式17で示されるキナクリドン誘導体及び下記化学式18で示されるキナゾリン化合物が用いられる。

[(t17]

20

【化18】

さらにまた、下記化学式19及び20で示されるベンゼ 40 ン環を介して確合したキナクリドン誘導体、

[化19]

[化20]

も用いちれる。これちのキナクリドン誘導体においても、ジヒドロ誘導体が用いられ得る。このように、発光層のゲスト物質は上記キナクリドン化合物が用いられる。ここで、ゲスト物質のキナクリドン化合物は、ホスト物質の例えば8-ヒドロキシキノリンのアルミニウム錯体の発光層内において0.01wt.%ないし10w50t.%の濃度で含有されていることが好ましい。低知加

電圧で高輝度の発光が得られるからである。つぎに、正孔輸送圏4には、トリフェニルジアミン誘導体(以下、TPDという)と呼ばれる例えば下記化学式21で示されるN、N´ージフェニルーN、N´ービス(3メチルフェニル)-1、1´ービフェニルー4、4´ージアミ*

*ンが好ましく用いられ、更に下記化学式22~32のC TM(Carrier TransportingNaterials)として知られ る化合物を単独 もしくは混合物として用い得る。 【化21】

10

[(£22]

※【作23】

[124]

★【化25】

★30

(126)

[化27]

13 [化39]

(実施例1) 膜厚2000AのITOからなる隔極が形成さ れたガラス基板上に、各薄膜を真空蒸着法によって真空 度 1.0×10^{-4} Torr以下で積層させた。まず、1TO上に、正孔輸送層として上記化学式21で示されるT PDを蒸着速度3.5A/秒で500Aの厚さに形成し た。次に発光層としてTPD上に上記化学式3で示され るAlq』と上記化学式14のキナクリドン誘導体とを 異なる蒸着額から共蒸着した。この時、発光層中の上記 化学式14のキナクリドン誘導体の濃度は(). 32 w t %であった。A 1 q 2の蒸着速度層は10 A/秒で蒸着 した。次に、発光層上に陰極としてマグネシウムとアル 40 3……発光層 ミニウムとを異なる蒸者源から原子比Mg:Ag=1 0:1で1500Aの厚さに共蒸者し、Mgの蒸者速度は2 OA/秒とした。この様にして作成したEL素子は、最

大輝度47100cd/㎡が得られ、電流密度25mA/c㎡ 時の輝度は1800cd/m/、発光効率は、1.80 lm/ wであった。また、箕施例 l の有機EL煮子の発光スペ クトル分布を図3に示す。

14

(実施例2) ゲスト物質として上記化学式18のキナゾ リン化合物を用い発光層を形成した以外は、実施側1と 同様にしてEL素子を作成した。このEL素子は、最大 輝度28000cd/mlが得られ、電流密度25mA/cml時 の輝度は828 cd/ml 発光効率は、1.15 lm/wで 19 あった。また、実施例2の有機EL素子の発光スペクト ル分布を図4に示す。

(実施例3) ゲスト物質として上記化学式19のキナク リドン誘導体をり、9wt、%の濃度でドープし分散さ せ発光層を形成した以外は、実施例1と同様にしてEL 素子を作成した。このEL素子は、最大輝度9470 cd /㎡が得られ、電流密度25mA/cmf時の輝度は329cd/ ml. 発光効率は0.33 lm/wであった。また、実施 例3の有機EL素子の発光スペクトル分布を図5に示 す。

20 【発明の効果】以上のように、本発明による有機EL素 子においては、ホスト物質であるキノリン誘導体中にゲ スト物質として上記化学式1のキナクリドン化合物又は 上記化学式2のキナゾリン化合物を含む発光層を有する ので、低印加電圧にて高緯度発光させ得る。さらに、本 発明によれば、有機EL素子の発光効率が向上し発光ス ベクトル分布が鋭くなって発光色の色純度が改善され

【図面の簡単な説明】

【図1】2層構造の有機EL素子を示す構造図である。

【図2】3層構造の有機日し素子を示す構造図である。

【図3】実施例1の有機E し素子の発光スペクトル分布 である。

【図4】 実施例2の有機EL素子の発光スペクトル分布 である。

【図5】 実施側3の有機EL素子の発光スペクトル分布 である。

【符号の説明】

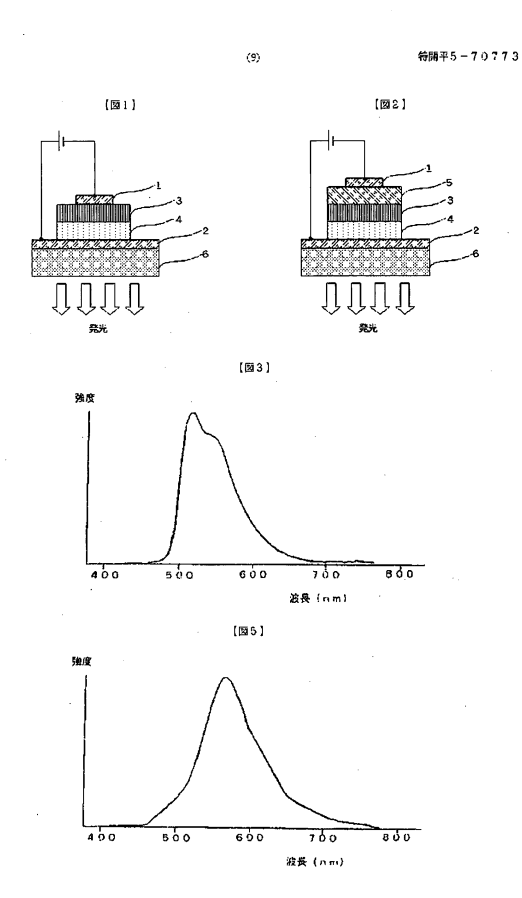
1……金属電板(陰極)

2……透明電極(陽極)

4……有機正孔輸送層

5 …… 電子輸送層

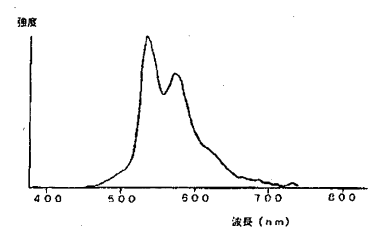
6……ガラス華板



特開平5-70773

[図4]

(10)



【手統補正書】

【提出日】平成3年10月18日

【手続浦正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】発明の詳細な説明

【補正方法】変更

【補正内容】

【発明の詳細な説明】

[0001]

【技術分野】本発明は、電流の注入によって発光する物質のエレクトロルミネッセンスを利用して、かかる物質を層状に形成した発光層を備えた発光素子に関し、特に発光層が有機化合物を発光体として構成される有機エレクトロルミネッセンス素子(以下、有機EL素子という)に関する。

[0002]

【背景技術】との種の有機EL素子として、図1に示すように、金属除極1と透明陽極2との間に、それぞれ有機化合物からなり互いに積層された蛍光体薄膜3すなわち発光層及び正孔輸送層4が配された2層構造のものや、図2に示すように、金属降極1と週期陽極2との間に互いに満層された有機化合物からなる電子輸送層5、発光層3及び正孔輸送層4が配された3層構造のものが知られている。ここで、正孔輸送層4は陽極から正孔を注入させ易くする機能と電子をブロックする機能とを有し、電子輸送層5は降極から電子を注入させ易くする機能を有している。

【0003】とれら有機巨し素子において、透明陽極2の外側にはガラス基板6が配されており、金属陰極1から注入された電子と透明陽極2から発光層3へ注入された正孔との再結合によって励起子が生じ、この励起子が

放射失活する過程で光を放ち、この光が透明陽便2及び ガラス基板6を介して外部に放出される(特開昭59-194393号公報参照)。

【①①①4】さらに、特開昭63-264692号公報に開示されているように、2層構造であって発光層を有機質ホスト物質と蛍光性ゲスト物質とから形成し安定な発光をなす有機EL素子も開発されている。しかしながら、上述した構成の従来の有機化合物の有機EL素子において、一般に低電圧で発光をなすけれども、更に高輝度で発光する有機EL素子が望まれている。

[0005]

【発明の目的】本発明は、高超度にて発光させることができる有機Eし素子を提供することを目的とする。

[0006]

【発明の構成】本発明による有級EL素子は、陽極、有 機化合物からなる正孔輸送層、有機化合物からなる発光 層及び陰極が順に補層され、前記発光層がキノリン誘導 体からなる有機エレクトロルミネッセンス素子であっ て、前記発光層は下記化学式1で示される構造のキナク リドン化合物又は下記化学式2で示される構造のキナゾ リン化合物

[0007]

[化1]

$$R_1 \xrightarrow{R_2} C \xrightarrow{R_1} A \xrightarrow{R_2} R_3$$

(11)

菜材

特開平5-70773

[0008] [化2]

 R_1 R_2 R_3 R_4

* [0010] [外1]

> (0011) &. (0012) [92]

【0009】 (式中、環A

【0013】を表わし、頌B

[0014]

[543]

C RE H

 \bigcirc B

[0015]は.

[0016]

[94]

Q za Š

【0017】を表わし、R、~R、は互いに独立して水素原子、ハロゲン原子、アルキル基若しくはアルコキシ基、又はR、とR、若しくはR、とR、が互いに結合したペンゼン環若しくは

[0018] [外5]



【0019】を表わし、R。はアルキル基を表わす、但 し、前記化学式1において、前記環Aが、

[0020]

[94]

【0.021】のとき、(同時に $R_* \sim R_*$ が水素原子)、 (同時に R_* , R_* が水素原子で R_* , R_* がメチル基)及 び(同時に R_* , R_* が水素原子で R_* , R_* が塩素原子) の組合せを除く)を含むことを特徴とする。

[0022]

【実施例】以下に本発明を図を参照しつつ説明する。本 発明の有機EL素子は、図1及び2に示した構造の有機 Eし素子と同様であって、図1に示ように、一対の金属 陰極1と透明陽極2との間に発光層3及び正孔輸送層4 を薄膜として積層、成膜したもの、または、図2に示す ように、一対の金属陰極1と透明陽極2との間に電子輸 送暑5、発光暑3及び正孔輸送層4を成膜した構造でも 良い。いずれの場合でも、電極1,2について一方が透 明であればよい。例えば陰極」には、アルミニウム、マ グネシウム、インジウム 銀又は各々の合金等の仕事関 数が小さな金属からなり厚さが約 100~5000人程度のも のが用い得る。また、例えば陽極2には、インジウムす ず酸化物(以下、1TOという)等の仕事関数の大きな 導電性材料からなり厚さが1000~3000A程度で、又は金 で厚さが 800~1500A程度のものが用い得る。なお、金 を電極材料として用いた場合には、電極は半透明の状態 となる。

【0023】 発光層3のホスト物質であるキノリン誘導体としては、8-ヒドロキシキノリンのアルミニウム錯体すなわちA1オキシンキレート(以下、A1q,という)と呼ばれる下記化学式3、

[0024]

[ft3]

(12)

【① 0 2 5] のトリス(8 - キノリノール)アルミニウムを用いることが好ましく、この他に、例えばピス(8 - キノリノール)マグネシウム、ピス(ペンゾ(f) - 8 - キノリノール) 亜鉛、ピス(2 - メチルー8 - キノリノール)アルミニウムオキサイド、トリス(8 - キノリノール) インジウム、トリス(5 - メチルー8 - キノリノール) アルミニウム、8 - キノリノールリチウム、ピス(5 - クロロー8 - キノリノール) カルシウム、および、ポリ [亜鉛(ii) - ピス(8 - ヒドロキシー5 - キノリニル)メタン] を用い得る。

【 0 0 2 6 】また、発光層 3 のゲスト物質は、下記化学 式 4 で示される 3,4,10,11-テトラクロロキナクリドン化 台物。

[0027] [(£4]

【0028】下記化学式5で示される1,4,8,11-テトラクロロキナクリドン化合物。

[0029] [化5]

【0030】下記化学式6で示される2,4,9,11-テトラクロロキナクリドン化合物。

[0031] [化6]

【0032】下記化学式7で示される2,3,9,10-テトラ

クロロキナクリドン化合物。 【0033】 【化7】

【0034】下記化学式8で示される1,3,8,10-テトラ クロロキナクリドン化合物 及び

[0035]

[化8]

【0036】下記化学式9で示される1,2,8,9-テトラクロロキナクリドン化合物。

[0037]

[(£9]

【① 038】が用いられる。他のキナクリドンハライドとして、1,4,8,11-又は2,4,9,11-又は1,3,8,10-テトラブロモキナクリドン化合物、1,4,8,11-又は2,4,9,11-テトラフルオロキナクリドン化合物、2,4,9,11-テトラヨードキナクリドン化合物が用いられる。また、下記化学式10で示される2,8,9,11-テトラプロモキナクリドン化合物も用いられる。

[0039]

[(£10]

【0.04.0】さらに、ゲスト物質として用いられる他のキナクリドン化合物には、1,4,8,11-又は2,4,9,11-又は1,3,8,10-又は1,2,8,9-テトラメチルキナクリドン化合物がある。また、下記化学式1.1で示される1,8-ジクロロ-4,11-ジメチルキナクリドン化合物も用いられる。

(12)

【①①25】のトリス(8ーキノリノール)アルミニウムを用いることが好ましく。この他に、例えばピス(8ーキノリノール)マグネシウム、ピス(ペンゾ(f)ー8ーキノリノール)亜鉛、ピス(2ーメチルー8ーキノリノール)アルミニウムオキサイド、トリス(8ーキノリノール)インジウム、トリス(5ーメチルー8ーキノリノール)アルミニウム。8ーキノリノールリチウム、ピス(5ークロロー8ーキノリノール)カルシウム、および、ポリ [亜鉛(ii)ーピス(8ーヒドロキシー5ーキノリニル)メタン]を用い得る。

【0026】また、発光層3のゲスト物質は、下記化学 式4で示される3,4,10,11-テトラクロロキナクリドン化 台物。

[0027] [化4]

【0028】下記化学式5で示される1,4,8,11-テトラクロロキナクリドン化合物。

[0029] [化5]

【0030】下記化学式6で示される2,4,9,11-テトラクロロキナクリドン化合物。

[0031] [化6]

【0032】下記化学式7で示される2.3,9,10-テトラ

クロロキナクリドン化合物。 【0033】 【化7】

【0034】下記化学式8で示される1,3,8,10-テトラ クロロキナクリドン化合物。及び 【0035】

[[8]

【0036】下記化学式9で示される1,2,8,9-テトラクロロキナクリドン化合物

[0037] [化9]

【① 038】が用いられる。他のキナクリドンハライドとして、1,4,8,11-又は2,4,9,11-又は1,3,8,10-テトラブロモキナクリドン化合物、1,4,8,11-又は2,4,9,11-テトラフルオロキナクリドン化合物、2,4,9,11-テトラヨードキナクリドン化合物が用いられる。また、下記化学式10で示される2,8,9,11-テトラブロモキナクリドン化合物も用いられる。

[0039] [化10]

【0.04.0】 さらに、ゲスト物質として用いられる他のキナクリドン化合物には、1,4,8,11-又は2,4,9,11-又は1,3,8,10-又は1,2,8,9-テトラメチルキナクリドン化合物がある。また、下記化学式1.1で示される1,8-ジクロロ-4,11-ジメチルキナクリドン化合物も用いられる。

[0041] [#11]

【① 0.4.2】さらに、2,9-ジメチル-3,10-ジクロロキナクリドン化合物。3,10-ジクロロ-4,11-ジメチルキナクリドン化合物。1,8-ジメチル-3,10-ジクロロキナクリドン化合物。2,9-ジクロロ-4,11-ジメチルキナクリドン化合物。及び2,9-ジメチル-4,11-ジクロロキナクリドン化合物も用いられる。また。下記化学式12で示される2,9-ジメチル-4,11-ジェトキシキナクリドン化合物も用いられる。

[0043]

【化12】

【① 0 4 4】 2,9-ジェトキシ-4,11-ジメチルキナクリドン化合物及び2,4,9,11-テトラメトキシキナクリドン化合物も用いられる。また。上記すべてのキナクリドン化合物においては、これらの6,13-ジェドロ誘導体も用いられ、例えば、上記化学式11ののもであれば下記化学式13で示される2,9-ジメチル-4,11-ジェトキシ-6,13-ジェドロキナクリドン化合物が用いられる。

[0045] [(£13] ~

[0054] [(£18] *【0046】さらにまた、発光層3のゲスト物質は、下 記化学式14で示されるキナクリドン化合物の3,4,10,1 1-ジベンゾ体。

[0047]

[(t14]

【0048】下記化学式15で示される1,2,8,9-ジベンジ体。

[0049]

【化15】

【0050】及び、下記化学式16で示される2,3,9,10 -ジベンゾ体、

[0051]

[Ht16]

【0052】が用いられる。また、下記化学式17で示されるキナクリドン誘導体及び下記化学式18で示されるキナゾリン化合物が用いられる。

[0053]

【化17】

* 【0058】も用いられる。これらのキナクリドン誘導 体においても、ジヒドロ誘導体が用いられ得る。このように、発光層のゲスト物質は上記キナクリドン化合物が

【0055】さらにまた。下記化学式19及び20で示されるペンゼン環を介して縮合したキナクリドン誘導。 体。

[0056]

【化19】

[0057] [化20] 用いられる。どこで、ゲスト物質のキナクリドン化合物は、ホスト物質の例えば8-ヒドロキシキノリンのアルミニウム錯体の発光層内において0.01 wt.%ないし10 wt.%の濃度で含有されていることが好ましい。低印加電圧で高輝度の発光が得られるからである。
[0059]つぎに、正孔輸送層4には、トリフェニルジアミン誘導体(以下、TPDという)と呼ばれる例えば下記化学式21で示されるN、N´ージフェニルーN、N´ービス(3メチルフェニル)-1、1´ービフェニルー4、4´ージアミンが好ましく用いられ、更に下記化学式22~32のCTM(Carrier Transporting Maternals)として知られる化合物を単独、もしくは混合物として用い得る。

[0060] [化21]

Сн. N — С — N — Сн.

[0061] [化22] * [0062] [(t23]

Et.N NEt. (Et=C.H.)

[0063]

[ft24]

(15)

特開平5-70773

[0070] [化31]

[0071] [化32]

* 極2 間に発光層 3 及び 有機正孔輸送層 4 を配した 2 層構造したが、図2 の如く陰極 1 及び発光層 3 間に例えば下記化学式 3 3 のペリレンテトラカルボキシル誘導体からなる有機電子輸送層 5 を配した 3 層構造の有機 E L 素子としても同様の効果を奏する。 さらに、電子輸送層 5 としては、下記の化学式 3 4 で示される B u - PBD [2-(4´-tert-Butylphenyl)-5-(biphenyl)-1,3,4-oxadiazole]が好ましく用いられ、また下記の化学式 3 5 ~ 4 4 で示される化合物も用い得る。

[0073] [化33]

[0074] [(£34]

[0075] [化35]

【0072】また、上記実施例においては陰極1及び陽米

[0076] [化36]

[0077] [化37]

[0078] [(£38]

[0079] [他39]

[0080] [化40]

[0081]

特開平5-70773

(17)

[(t41]

[0082] [化42]

[0083] [(143]

[0084] [化44]

 *は0.32wも%であった。Alg,の蒸着速度層は1 ⑥A/秒で蒸着した。次に、発光層上に陰極としてマグネンウムとアルミニウムとを異なる蒸着額から原子比M g:Ag=10:1で1509Aの厚さに共蒸着し、Mgの蒸着速度は20A/秒とした。

【①086】との様にして作成したEL素子は、最大輝度47100cd/mが得られ、電流密度25mA/cm時の輝度は1800cd/m、発光効率は、1.80 lm/wであった。また、実施例1の有機EL素子の発光スペクトル分布を図3に示す。

(実施例2) ゲスト物質として上記化学式18のキナゾリン化合物を用い発光層を形成した以外は、実施例1と同様にしてEし素子を作成した。

【①087】とのE上素子は、最大輝度280①0cd/m が得られ、電流密度25 mA/cm 時の輝度は828 cd/m 、発光効率は、1.15 lm/wであった。また、実施例2の有機E上素子の発光スペクトル分布を図4に示す。

(実施例3) ゲスト物質として上記化学式19のキナクリドン誘導体を0.9wt.%の濃度でドープし分散させ発光層を形成した以外は、実施例1と同様にしてEL素子を作成した。

【① 0 8 8】 このEL素子は、最大輝度 9 4 7 0 cd/㎡ が得られ、電流密度 2 5 mA/cm 時の輝度は 3 2 9 cd/㎡、発光効率は 0.33 lm/wであった。また、実施例 3 の有機 E L 素子の発光スペクトル分布を図 5 に示す

[0089]

【発明の効果】以上のように、本発明による有機EL素子においては、ホスト物質であるキノリン誘導体中にゲスト物質として上記化学式1のキナクリドン化合物又は上記化学式2のキナゾリン化合物を含む発光層を有するので、低印加電圧にて高輝度発光させ得る。さらに、本発明によれば、有機EL素子の発光効率が向上し発光スペクトル分布が鋭くなって発光色の色純度が改善される。

フロントページの続き

(72)発明者 仲田 仁

埼玉県鶴ヶ島市富士見6丁目1番1号 パ イオニア株式会社総合研究所内 (72) 発明者 野村 正治

東京都北区志茂3丁目26番8号

(72) 発明者 佐藤 藏一

東京都北区志茂3丁目26番8号

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:			
☐ BLACK BORDERS			
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES			
☐ FADED TEXT OR DRAWING			
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING			
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES			
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS			
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS			
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT			
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY			

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER: _____

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.